COPYRIGHT: 1991, JPO & Japio

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

03005495

January 11, 1991

MODIFIED PHOSPHORAMIDITE PROCESS FOR PRODUCING MODIFIEDNUCLEIC ACID

INVENTOR: SELIGER HEINZ-HARTMUT; BERNER SIBYLLE; MUEHLEGGER KLAUS; VON DER ELTZ HERBERT; BATZ HANS-GEORG

APPL-NO: 02132429

FILED-DATE: May 22, 1990

PRIORITY: May 24, 1989 - 89 3916871, Germany (DE)

ASSIGNEE-AT-ISSUE: BOEHRINGER MANNHEIM GMBH

PUB-TYPE: January 11, 1991 - Un-examined patent application (A)

PUB-COUNTRY: Japan (JP)

IPC-MAIN-CL: C 07H021#4

IPC ADDL CL: G 01N033#50

CORE TERMS: nucleotide, formula, detectable, sequence, modified, compd

ENGLISH-ABST:

NEW MATERIAL: A nucleotide sequence represented by formula I [wherein K is H, nucleotide, etc.; J is an OH group, nucleotide, etc.; B is a (modified) nuclear base; T is H, a lower alkyl, azide, etc.; X is O or S; L is a (n+1) valent corsslinking group; U is O, S, N or N-H, n is 1-200, W is a detectable group or a group changeable to the detectable group].

EXAMPLE: 5'-O-dimethoxytrityl-2'-deoxythymidine-3'-O-[2-(9- fluorenylmethoxycarbonyl)aminoethyl]-N,N-diisopropylamino-phosphone.

USE: A reagent for producing modified nucleic acid.

PROCESS: For example, a nucleotide sequence represented by formula II is reacted with a compd. represented by formula Y-W (wherein Y is a reactive group) (e.g. 2-(9-fluorenylmethoxycarbonyl)aminoethyl-N, N-diisopropylaminophosphochloridite] to obtain the compd. represented by the formula I.

®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-5495

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)1月11日

C 07 H 21/04 G 01 N 33/50

P

7822-4C 7055-2G

審査請求 有 請求項の数 12 (全15頁)

対発明の名称

修飾された核酸を製造するための修飾されたホスホルアミダイト法

②特 顧 平2-132429

②出 顧 平2(1990)5月22日

優先権主張

〒1989年5月24日 日本 1980年5月24日 1980年 5月24日 5月24日 1980年 5月24日 5月

@発 明 者

ハインツーハルツムー ト・ゼーリゲル ドイツ連邦共和国7915エルヒンゲン - タルフインゲン、ハ

ーゼンヴェーク1番

個発 明 者 シピレ・ペルネル

ドイツ連邦共和国8900アウグスブルク、ゲーテストラーセ

62番

⑦出 願 人 ペーリンガー・マンハ

イム・ゲゼルシャフ ト・ミツト・ペシユレ ドイツ連邦共和国6800マンハイム31、ザントホーフアース トラツセ116番

ンクテル・ハフツング

⑫代 理 人 、弁理士 青 山 葆 外1名 最終頁に続く

明細・白

1. 発明の名称

修飾された核酸を製造するための修飾されたホ スホルアミダイト法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 式(IX):

[式中、

Kは、水素原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列のリン酸エステル残基のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル基、または別のスクレオチドもしくはヌクレオチド配列の5'位の酸素原子であり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 では、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキシ基またはヒドロキシル基であ ŋ.

Xは、酸素原子または硫黄原子であり、 しは、(n+1)価の架構結合基であり、 Uは、酸素原子、硫黄原子、空素原子またはN -Hであり、

nは、1~200の自然数である] で示されるヌクレオチド配列を、式(N):

[式中、

Yは、反応性益であり、

Wは、検出可能な基または検出可能な基に変化 し得る基である]

で示される化合物と反応させることを特徴とする、 式(V):

[式中、

Kは、水素原子、または別のヌクレオチドもし

くはヌクレオチド配列のリン酸エステル残基のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル基、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列の5'位の酸素原子であり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 では、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキシ基またはヒドロキシル基であ り、

Xは、酸素原子または硫黄原子であり、

しは、(n+1)価の架積結合益であり、

Uは、酸素原子、硫酸原子、窒素原子またはN - Hであり、

Wは、検出可能な基または検出可能な基に変化 し得る基であり、

nは、1~200の自然数である] で示されるヌクレオチド配列の製造方法。

(2) 式(V):

し得る基であり、

nは、1~200の自然数である] で示されるヌクレオチド配列。

(3) 式([):

[式中、

Aは、酸素原子保護器、ヌクレオテドまたはオ リゴヌクレオチドであり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 Xは、酸素原子または硫黄原子であり、

Lは、(n+1)伽の架積結合基であり、・

Tは、水素原子、低級アルキル基、アジド基、低級アルキルオキシ基または所望により保護されたヒドロキシル基であり、

Uは、設索原子、硫質原子、窒素原子またはN-Hであり、

Vは、阴裂し得る保護基であり、

[式中、

Kは、水素原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列のリン酸エステル残益のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル基、または別のスクレオチドもしくはヌクレオチド配列の 5 位の酸素原子であり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 Tは、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキシ基またはヒドロキシル基であ り、

Xは、酸素原子または硫黄原子であり、 Lは、(n+1)価の架構結合基であり、 Uは、酸素原子、硫黄原子、窒素原子またはN -Hであり、

Wは、検出可能な基または検出可能な基に変化

nは、1~200の自然数であり、

Dは、第2アミン段基である]

で示される化合物を、遊離 5'ーヒドロキシル基 を有する別のヌクレオシドと反応させ、ついで生成したヌクレオチド配列を酸化することを特徴と する式(X):

〔式中、

Kは、水素原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列のリン酸エステル残器のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル基、または別のスクレオチドもしくはヌクレオチド配列の 5°位の酸素原子であり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 Tは、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキン基またはヒドロキシル基であ р.

Xは、股索原子または硫黄原子であり、

しは、(n+1)価の梷槓結合基であり、

Uは、酸素原子、硫黄原子、窒素原子またはN-Hであり、

nは、し~200の自然敏である] で示されるヌクレオチド配列の製造方法。

(4) 式(以):

[式中、

Kは、水常原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列のリン酸エステル段基のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル基、または別のスクレオチドもしくはヌクレオチド配列の5°位の酸素原子であり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、

Tは、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキシ基、または所望により保護さ れたヒドロキシル基であり、

Uは、股索原子、硫貨原子、塞索原子またはN - Hであり、

Vは、阴裂し得る保護基であり、

nは、1~200の自然数であり、

Dは、第2アミン残茲である]

で示されるヌクレオシドホスホルアミダイト。

(8) 請求項2に記載の式(V)で示される化合物 製造用の請求項5に記載の式(I)で示されるヌク レオシドホスホルアもダイト。

(7) 式(1):

〔式中、

Aは、股素原子保護器、ヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドであり、

Tは、水素原子、低級アルキル苺、アジド茲、低級アルキルオキシ茲またはヒドロキシル茲であり。

Xは、酸素原子または硫貨原子であり、

しは、(n+1)価の架積結合基であり、

Uは、酸素原子、硫铵原子、空素原子またはN ーHであり、

nは、1~200の自然致である] で示されるヌクレオチド配列。

(5) 式(1):

[式中、

Aは、酸素原子保護基、ヌクレオチドまたはオ リゴヌクレオチドであり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 Xは、酸素原子または硫酸原子であり、

しは、(n+1)値の架橋結合抵であり、

Bは、天然のまたは接飾された核塩基であり、 ては、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキシ基、または所望により保護さ れたヒドロキシル基である}

〔式中、

2は、良纤な離脱越であり、

で示される化合物を、式(Ⅱ):

Xは、酸素原子または硫黄原子であり、

しは、少なくとも2価の架橋結合基であり、

Uは、股素原子、硫質原子、空常原子またはN ーHであり、

Vは、開裂し得る保護誌であり、

nは、1~200の自然数であり、

Dは、第2アミン残益である]

で示されるホスファンと反応させることを特徴と する請求項5に記載の式(I)で示されるヌクレオ シドホスホルアミダイトの製造方法。

(8) 式(四):

$$z-P \setminus D \setminus (-U-V)$$

[式中、

2は、良好な雛脱茲であり、

Xは、酸素原子または硫質原子であり、

しは、少なくとも2価の架橋結合基であり、

Uは、酸素原子、硫黄原子、室業原子またはN-Hであり、

Vは、開裂し得る保護基であり、

nは、1~200の自然数であり、

Dは、第2アミン残劫である]

で示されるホスファン。

(9) 式(VI):

$$P(-Z), (VI)$$

[式中、2は良好な離脱越である] で示される化合物と、式(VI):

$$H - D$$
 (VI)

[式中、Dは第2アミン改藝である] で示される第2アミンとを反応させ、初られた生 成物を、式(M):

Jは、ヒドロキシル基、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列の5'位の酸発原子であり、

Bは、天然のまたは依飾された核塩基であり、 Tは、水素原子、低級アルキル基、アジド基、 低級アルキルオキン基またはヒドロキシル基であ り、

X、L、U、Wおよびnは、上紀定税と同じである]

で示されるヌクレオチド配列に対して本質的に相 施的であるヌクレオチド配列検出用の抜式(V)で 示されるヌクレオチド配列。

(11) 試料DNAに対して相前的である核酸として、請求項2に記録の式(V)で示されるヌクレオチド配列を含むことを特徴とする試料に対して本質的に相補的である核酸と接触させることによる試料中の核酸の検出試薬。

(12) 二重領核胺の辟索合成におけるプライマー用の式(V):

 $H - X - L (-U - V), \qquad (VI)$

[式中、

Xは、破索原子または硫貨原子であり、

しは、(n+1)低の架橋結合語であり、

Uは、酸紫原子、硫質原子、空紫原子またはN-Hであり、

Vは、開裂し得る保盤基であり、

nは、1~200の自然数である]

で示される化合物と反応させ、得られた生成物を 単粒することを特徴とする額求項8に記録の式 (皿)で示されるホスファンの製造方法。

(10) 式(V):

【式中、

Kは、水森原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列のリン酸エステル残基のリン原子であり、

[式中、

Kは、水余原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド記列のリン酸エステル残器のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル基、または別の3.クレオチ ドもしくはヌクレオチド配列の5[°]位の酸発原子 であり、

Bは、天然のまたは作師された核塩基であり、 Tは、水常原子、低級アルキル茲、アジド茲、 低級アルキルオキン茲またはヒドロキシル茲であ n

X、L、U、Wおよびnは、上記定義と同じである]

で示されるヌクレオチド配列。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

特開平3-5495 (5)

本発明は、依飾された核酸を製造するための依飾されたホスホルアミダイト法およびこの方法に用いる新規な化合物に関するものである。 (従来の技術)

核酸は、世界中の生命にとって基本的に重要であり、したがって、全ての生物中に存在している化合物である。違伝情報は、その核酸中に器積される。核酸配列が個々の生物について特徴的であるので、該核酸は、異なる種の生物の区別および同定に関する規模でもある。したがって、核酸の合成および検出が多く試みられてきた。

核酸は、化学的または酵素的に合成することができる。自然に生じる月配盤の核酸の化学合成によると、定機されたヌクレオチド配列を有する、 核核酸を大量に製造することができるので、近年、 核化学合成は一層多く増加してきている。核化学 合成は、特に、月配産のオリゴヌクレオチドの合 成について、行うことができる。別の方法は、使 用するヌクレオチドビルディングブロックのタイプおよび配列中の開接するヌクレオチドに結合さ

よって行われるべきであり、簡単な方法で、例えば低沸点を有する溶媒(例えば、ジクロロメタン)を用いてシリカゲルによって行うことはできない。 生成物が多くの有級溶媒に不溶であるという欠

点は、ホスホトリエステル法によって回避される。

ホスホトリエステル法では、反応性基を1つだけ有し、リン原子の誤りの2つのヒドロキシル法が異なる保護器で保護されているリン股誘導体が用いられる。第1のヌクレオシドとの反応の後、保設基のうちの1つを開致し、次いで、形成されたヒドロキシル基を、第2のヌクレオシドとの反応のために活性化することができる。この方法の結果、活性化されたヌクレオシドホスフェートの収置を減少させる2つの追加の反応工程を、ヌクレオシドホスフェートにおいて行うことが必要である。

比較的高価な合成ピルディングプロックにおいて、より少ない反応工程で操作される特に優れている方法は、ホスホルアミダイト法として知られている[ゲイト, エム・ジェイ(Gait, H. J.)等、オ

せる反応工程によって区別することがでなる。 ホスホジェスチル法では、カップリング試薬、 例えばトリアルキルアリルスルホン酸塩化物と非 に、リン酸エステル残扱以外の全ての反応性基が 保護されているヌクレオシドーリン酸を、反応を 起こすべきヒドロキシル抵以外の全ての反応性甚 が保護されている別のヌクレオシドと反応させる。 主として、オリゴヌクレオチド鎖を構筑する縮合 工程中に、内部ヌクレオチド(リン酸エステル)結 合の非エステル化〇H茲において望ましくない副 反応が生じ、複雑な反応混合物となるために、こ の方法における収率は低い。さらに、形成された リン胺ジエステルは、いくつかのプロトン性溶媒 にだけしか溶解することができず、液溶媒中でエ ステル化を行わなければならないという大きい欠 点を有している。ピリジン、ジメチルホルムアミ ドまたはジメチルスルホキシドのような溶媒は、 例えば、泥点が高いというような周知の欠点を有 している。ホスポジェステル誘導体の極性特性の 結果として、単離および箱製は、イオン交換体に

リゴヌクレオチド・シンセシス:ア・プラクティカル・アプローチ(Oligonucleotide Synthesis: A Practical Approach)、IRL プレス(Press) オックスフォード(Oxford)]。この方法では、リン酸誘導体ではなくむしろ亜リン酸の誘導体、いわゆるホスホルアミダイト(phoaphoracidite) が用いられる。以下の話:

- 第1のメクレオシドと結合することができる 反応性器、例えばハロゲン駅子、
- 活性化の後に第2のヌクレオンドとの結合を 行うことができる第2アミノ茲、
- 保護基によって遮蔽されたヒドロキシル基 を3価のリン原子に結合させる。

ホスホルア!ダイト法の第1工程において、亚リン酸誘導体と、第1のヌクレオシドとを反応させる;この工程において、該ヌクレオシドは、反応性益を関換する。第2工程において、第27↓ ノ 払を第2のヌクレオシドによって週択的に避ち 換える。該第2工程では、活性化試薬として、 通常、テトラゾールが用いられる。次の工程におい

特問平3-5495 (6)

て、このメクレオチド配列を、例えばヨウ衆を用いて酸化し、保護器を開裂除去する。1つの変法としては、ホスホルアミダイト法が固相法として明示されている。この変法では、成長するメクレオチド配列を固相に結合させる。過期の合成試数およびピルディングブロックの分離ならびにオリゴヌクレオチド配列の幇毀は、この方法によって非常に開発化される。市販の入手可能な自動核酸合成器は、この方法に従って作助する。これらの構造は、例えば、ホスホルアミダイト法の特定の工程に適合している。

特に、生物学的試料中のDNAの特別的な検出に、既知のヌクレオチド配列を有する核酸を適用している。

このような検出法では、ある核酸と別の核酸の一重額が互いに相補的であるメクレオチド配列を有しており、両者がリポースのC-1で同一の配置(αまたはβ)を有している場合には、ある核酸の一重鎖が別の一重鎖核酸と関応して、二重鎖を形成することができるという性質を利用している。

核酸を用いて核酸の量を測定する方法は、あまり 感受性が強くない。

したがって、EP-A 0173251において、完全な核酸の塩基が化学反応によって接跡されることが示唆されていた。しかし、このために、いくつかの核酸の反応工程が必要であり、協師の割合は、核酸が遊離アミノ基を含む塩基を含有しているか否かに依存しており、この協師は、相補的核酸とハイブリグイズする能力を損なわない。

ジェゲル(Jäger)等[パイオケミストリー(Biochecistry)、第27秒、第7227頁、1988年]には、リン駅子に修飾を育するジヌクレオチドの製造が記載されている。該修飾は、リンカーを介して結合している第1アミノ基からなっており、通常のホスホルアミダイト法と類似の方法に導入される。

しかし、この方法は、ホスホルアミダイトを使用する通常の自動合成器では行うことができない。 他の欠点は、遊離アミノ茲が、これに使用する求 電子試薬と反応するので、もはや追加のヌクレオ チャと結合し得ないということである。 自然に生じる核酸は堪慈類および翹類の結合に関 して 8 比較を有しているので、特に、 8 核酸は、 相補的核酸として考慮され得る。この二重額形成 方法は、ハイブリダイゼーションと称されている。

修飾された一重箱の相補的核酸を、一重額核酸とのハイブリダイゼーションに用いると、二面額の形成を検出することができる。その後、例えば放射性機識であってもよい修飾によって、ハイブリダイズされた核酸の量を測定する。

修飾された核酸の合成に関して、既に入手可能 である天然の核酸を化学的もしくは酵素的に修飾 することができるか、または既に修飾されたヌク レオチドビルディングプロックの助けによってヌ クレオチド配列を合成することができる。

しかし、例えば、WO88/07383において5'-末端について示唆されているように、既に完全に合成された核酸の末端を接跡することによって、一種質あたり怪跡されたヌクレオチドを1つだけ含む核酸を製造することができる。したがって、プローブとしてこのクイブの修飾された

したがって、入手可能な従来技術の方法は、それぞれ、かなりの欠点を育している。

(発明が解決しようとする課題)

本税明は、既知の方法の欠点を回避すること、 さらに詳細には、高い収率を有し、いくつかの反 応工程において簡単な出発物質で行うことができ るリン酸エステル段誌の位置で修飾されたβ配置 の核酸の固相上における合成方法を利用可能にす ることを目的とするものである。

(課題を解決するための手段)

本発明は、ヌクレオシドホスホルアミダイトを、 边階ヒドロキシル茲を有する別のヌクレオチドと 反応させ、ついでリン酸エステルに形成されるヌ クレオチド配列を酸化することを特徴としており、 該ヌクレオシドホスホルアミダイトとして式(1):

[式中、

特開平3-5495(ア)

Aは、破索原子保護語、ヌクレオテドまたはオ リゴヌクレオテドであり、

> Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 Xは、酸素原子または硫貧原子であり、

しは、(n+1)価の架槓結合基であり、

Tは、水焼原子、低級アルキル基、No、低級アルコキシ、または所望により保健されたヒドロキシル茲であり、

Uは、股素原子、磁質原子、容素原子またはN-Hであり、

Vは、開製し得る保護基であり、

nは、1~200の自然数であり、

Dは、第2アミン段基である]

で示される化合物を使用する、式(IX):

[式中、

Kは、水索原子、または別のヌクレオチドもし

第67巻、第673頁~第684頁によって、本質的には知られている。本発明の方法は、特に、式(I)で示される別のヌクレオンドホスホルアミグイトを出発物質として用いる従来技術の方法とは異なる。

式(1)における残蓄人は、好ましくは、酸紫原子保護基である。ヌクレオチド合成において5'-ヒドロキシル益の保護に適している保護語は、公知である。酸性条件下で開裂することができるトリフュニルメチル話またはジメトキシトリフュニルメチル花のような保護基が非常によく用いられる。

残甚んがヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドである場合、それは天然のまたは悠飾されたヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドのいずれであってもよい。オリゴヌクレオチドを用いる合成はより困難であるので、オリゴヌクレオチドよりもヌクレオチドのほうが好ましい。残甚人のヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドは、本発明によって製造される残骸であってもよい。残慈人の

くはヌクレオチド配列のリン酸エステル残苾のリ ン原子であり、

」は、ヒドロキシル茲、または別のスクレオチドもしくはスクレオチド配列の5'位の酸新原子であり、

Bは、天然のまたは悠飾された核塩基であり、 Tは、水余原子、低級アルキル茲、アジド茲、 低級アルキルオキシ基またはヒドロキシル茲であ り、

Xは、酸素原子または硫質原子であり、 しは、(n+1)価の架積結合基であり、 Uは、酸素原子、硫質原子、窒素原子またはN -Hであり、

nは、1~200の自然設である] で示されるヌクレオチド配列の製造方法を提供するものである。

低級アルキル基および低級アルコキシ基は、炭 紫原子を1~6個、好ましくは1~4個有する。 いわゆるホスホルアミダイト法による核酸の製 造方法は、例えば、ビオシミィ(Biochinie) 1985、

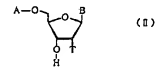
ヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドの反応性 慈を適当な保護話によって保護するのが好ましい。 特に、残益人のヌクレオチドまたはオリゴヌクレ オチドの末端の5'ーヒドロキシル基を酸紫原子 保護話によって保護する。この酸素原子保護話は、 特に、残益Aについて上述した定報を有する。

及基Bの天然の核塩基は、好ましくは、アデニン、チミン、シトシン、カラシルまたはグアニンである。 你師された塩基は、例えば、それらの構造を環または置換法において変化させた塩基であってもよい。例えば、アーデアザグアニンまたは5ーアミノアルキルウラシルまたはBーアミノへキシルーアミノーアデニンが挙げられる。これらの塩基は好ましく、核塩基において相補的核酸のとワトソン-クリック塩基対に全く影響を与えないか、または極値かだけに影響を与えるだけである。

独越下は、リポセたはアラビノ配配を有し得る。 好なしくは、リポ配置である。塩基性、酸性なた は水核条件下で開裂することができる基、好まし くは、tープテルジメテルシリル越またはトリイ ソプロピルシリル基は、ヒドロキシル茲に関する 保護茲として使用することができる。

保証基Vは、選択的に開裂し得る保護基であるのが好ましい。完全なヌクレオチド配列を固形担体から開裂する条件下で同時に開裂し得る保護基が好ましい。したがって、例えば残基人において記載したような酸性条件下で開裂し得る保護基は、好ましくない。故に、アルカリまたはアンモニア条件下で開裂し得る保護基が特に好ましく、フルオレニルメトキシカルボニル基またはトリフルオロアセチル基が特に好都合であることが確認された。

式(1)で示される化合物は、式(1):



[式中、

Aは、酸紫原子保護基、ヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドであり、

の条件が当業者によって選択され得る。しかし、 この方法において、試薬を用いる場合は、保護基 Vを開裂し得る試薬を用いないように注意しなけ ればならない。個々の保護基に関するこれらの反 応条件は、当業者に知られている。

式(II)で示されるホスファンは、簡単な方法で、 市阪の入手可能な出発物質から合成され得る。好 ましい製造方法において、第2アミンがより安価 な粗製物質であるが故に、第2アミンとの反応が 最初に計画される。この反応工程において、必要 であれば、非特異的な反応による収率の減損は容 認し得る。式(II)で示されるホスファンは、好ま しくは、式(VI):

$$P(-2), \qquad (\forall I)$$

[式中、2は良好な離脱越である] で示される化合物と、式(知):

$$\cdot H - D \qquad (VI)$$

[式中、Dは第2アミン段技である] で示される第2アミンとを反応させ、得られた生成物を、式(切): Bは、天然のまたは旅跡された核塩基であり、 Tは、水素原子、(所望により保護された)ヒド ロキシル誌、低級アルキル誌、N:または低級ア ルキルオキシ誌である] で示される化合物を、式(面):

$$Z-P = (-U-V), \quad (II)$$

[式中、

2は、良好な離脱盐であり、

Xは、股紫原子または硫黄原子であり、

しは、少なくとも2師の架投結合揺であり、

Uは、酸紫原子、硫黄原子、空光原子またはN - Hであり、

Vは、閉裂し得る保護技であり、

nは、1~200の自然数であり、

Dは、第2アミン残益である]

で示されるホスファンと反応させることによって 製造することができる。

該反応条件としては、従来技術のヌクレオシド ホスホルアミダイトについて既述した条件に類似

$$H - X - L (-U - V)_n \qquad (Vi) \quad \cdot$$

[式中、

Xは、映然原子または硫質原子であり、

しは、(n+1)師の架根結合基であり、

Uは、股觜原子、硫質原子、密索原子またはN ーHであり、

Vは、閉裂し得る保護基であり、

nは、1~200の自然致である]

で示される化合物と反応させ、形成された生成物 を単離することによって製造される。 残基では、 好ましくはハロゲン原子であり、特に好ましくは 均素原子である。

式(切)で示される化合物は、特に、式:

H - N R ' R *

[式中、R'およびR*は、同一または異なっており、1~10個の炭素原子を有する第1、第2または第3アルキル基であるか、または所望により、一緒に、ヘテロ原子として1または2つの窓案原子、酸業原子および/または競策原子を含有し得る5~7個の炭森原子を有するアルキル分接機伏

特開平3-5495 (9)

シクロアルキル基を示すか、またはNR'R'はイ ミダソリル基、トリアソリル茲、テトラソリル甚、 3ーニトローし、2、4ートリアソリル甚、チアソ リル茲、ピロリル茲、ベンソトリアソリル茲もし くはベンソヒドロキシトリアソリル茲である] で示される、当契者に知られている第2アミンで ある。ジイソプロピルアミンおよびモルホリンが 特に好ましいアミンであることが確認されている。

直鎖状または分枝鎖状の、飽和または不飽和の、 炭素原子1~10個、好なしくは2~6個を有す る炭化水紫は、架構結合基として有用である。炭 化水紫鎖は、ヘテロ原子、例えば股素原子なたは 硫質原子によって中断されていてもよい。 該架橋 結合悲は、脂肪恢源系を含んでいてもよい。 きらに、 該架橋結合基は、 へテロ原 子を含んでいてもよい。 しかし、 本発明方においてこの架橋結合基を含有する化合物と行われる べき反応に関して、 これらの架橋結合基としては、 配換基として遊離非屋換すミノ基もしくは第1 ア ミノ基またはヒドロキシル基を有するものを除外

在し得る 2'ーヒドロキシル基は、lープチルジメチルシリル基によって保護されているのが好ましい。遊離ヒドロキシル基は、簡残基の5'ーヒドロキシル基であるのが好ましい。

ヌクレオシドは、モノヌクレオシド、オリゴヌクレオチドまたはポリヌクレオチドであってよい。しかし、2~200、好ましくは20~80のヌクレオチドビルディングブロックを有するモノヌクレオシド、オリゴヌクレオチドまたはポリヌクレオチドが好ましい。ヌクレオチドビルディングブロックは天然のまたは健飾されたヌクレオチドであってよい。

旗ヌクレオシドは、本発明の方法で修飾されたヌクレオシドであってもよい。

その後、固相に結合したヌクレオチド巴列 を酸化する。ヨウ索が好ましい酸化剤である ことが確認されている。

次に、キャッピング工程(capping step)を 行うのが好ましい。これは公知の方法に従っ て行われる。 しなければならない。 絃架橋結合揺は、 n 個の共 有結合を介して、 n 個の揺びと結合する。 n の数 は、1から200までが好ましい。

式(II)で示される化合物は、核酸のホスホルア ミグイト合成用のヌクレオンドホスホルアミグイ トの合成に用いることができ、かつ保護された形 の反応性基を有する、従来技術のホスファンに比 べて優れており;これは、検出可能な基に関する 結合部位として作用することができる。

ヌクレオチド配列の製造に関する本発明の方法 は、特に、下記工程を含む:

式(1)で示されるヌクレオシドホスホルア
ミダイトと、遊離ヒドロキシル茲を有するヌ
クレオチドとのカップリング反応。遊離ヒド
ロキシル茲を有するヌクレオシドは、固形担
体に共有結合されるのが好ましい。アミノ基、
カルボニル茲または別のヒドロキシル茲のよ
うなヌクレオシドの別の反応性茲は、カップ
リング反応の条件下で安定である保証茲によって保証されているのが好ましい。複数茲に存

保護基人または残落人のヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドの末端5°ーヒドロキシル基の映楽原子保護基の選択的開裂。好ましい場合において、残蓄人の映楽原子保護基が酸性条件下で開裂し得るジメトキシトリフェニルメチル基のような保護基である場合、それは、例えば、ジクロロ昨酸によって開裂され得る。

ここで、所望により、これら第1の工程を 繰り返すことができる。これに関して、モノ ヌクレオシドホスホルアミダイトとして、慎 用のモノヌクレオシドホスホルアミダイトま たは式(1)で示されるモノヌクレオシドホス ホルアミダイトを用いることができる。

ヌクレオチド配列が所望の長さに達すると すぐに、保護基Vを開裂する。アミノ保護誌 の場合、トリフルオロアセチルまたはフルオ レニルメトキシカルポニル慈(Faoc)が特に 優れていることが確認されている。

その後、既知の方法で固形担体からヌクレ

特開平3-5495 (10)

オチド配列を開設する。この条件は、共存結 合のタイプに応じて選択され、本発明の修飾 によっては影響されない。

しかし、これらの条件としては、保護越Vの開裂および担体からのヌクレオチド配列の開裂が間時に行われる条件が特に好ましい。これは、例えば、3'-0-スクシニルを介してCPG[制御されたポアガタス(controlled pore glass)]に結合した担体および残酷VとしてのFace保護基の利用によって行うことができ、これには、開裂試薬として、アルカリ、好ましくは歳アンモニア水溶液またはアミン溶液が用いられる。

通常、次に、精製工程、例えばHPLCクロマトグラフィーまたは/および選折による 精製が行われる。一般的にオリゴヌクレオチド合成に用いられるのと同一の条件が適用される。

これら全ての工程は、別のヌクレオシドホスホ ルアミダイトが用いられ、リン設エステル残抗の

を有する。

例えば、ヌクレオチド配列は、閉単な方法で、 検出可能な基または検出可能な基に変化し得る基 を有する、本発明方法で製造した式(以)で示され るヌクレオチド配列から製造することができる。 ヌクレオチド配列がいくつかの修飾されたヌクレ オチドビルディングブロックを有する場合、この ような基をいくつか含有するヌクレオチド配列を 製造することができる。結果として、核酸の測定 がより高感度になることが確認されており、この ために、この方法は好ましい。

さらに、本発明は、上記工程の後に、形成された式(K)で示されるヌクレオチド配列と式(N):

$$Y - W$$
 (N)

[式中、

Yは、反応性益であり、

Wは、検出可能な基または検出可能な基に変化 し得る基である]

で示される化合物とを反応させることからなる、 式(V): 酸素原子保健基を開裂するための試験の代わりに 保護基との開製用の既存の試薬が用いられるとい う事は別にして、この方法の慣用の反応経路の変 化を必要としないという共通点を育する。特に、 工程の飲は、慣用のホスホルアミダイト法と同じ であるかまたはそれよりも少ない。すなわち、本 発明の方法は、数型を変えずに、ホスホルアミダ イト合成用の入手可能な核酸合成器で行うことが できる。

この方法で製造される式(IX)で示されるヌクレオチド配列は、好ましくは2~200、特に好ましくは20~60のヌクレオチドビルディングプロックを育する。ヌクレオチドビルディングプロックの10~80%、特に好ましくは20~50%は、リン原子の位置で修飾された式(1)で示されるヌクレオシドーリン酸から形成されたヌクレオテドビルディングプロックである。これらの修飾されたヌクレオチドビルディングプロックは、配列中で互いに2~5ヌクレオチド間隔であるのが好ましい。式(IX)で示される化合物は多くの用途

【式中、

Kは、水紫原子、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列のリン酸エステル残基のリン原子であり、

」は、ヒドロキシル茲、または別のヌクレオチドもしくはヌクレオチド配列の 5°位の酸索原子であり、

Bは、天然のまたは修飾された核塩基であり、 Tは、水紫原子、低級アルキル基、アジド茲、 低級アルキルオキシ基またはヒドロキシル基であ り、

Wは、検出可能な語または検出可能な話に変化 し得る話であり、

X、L、Uおよびnは前記定機と同じである) で示されるスクレオチド配列の製造方法を提供するものである。

特開平3-5495 (11)

容易に確接することができる求核基、または求 電子基は、例えば、反応性基子として使用することができる。式(N)で示される化合物は、例えば、 カルボン酸ハロゲン化物である。

攻電子茲は、例えば、活性化エステルまたは無水物中の茲である。これらがカルボキシル茲である場合、好ましいエステルは、例えば、ハブテンのNーヒドロキシスクシンイミドエステルである。

残様KまたはJの定機に含まれる別のヌクレオチドで、天然のまたは修飾されたヌクレオチドであってよい。段慈KまたはJの定機に含まれるヌクレオチド配列は、天然のおよび修飾されたヌクレオチドビルディングブロックを含有し得る。式(V)で示されるヌクレオチド配列は、好ましくは20~60のヌクレオチドビルディングブロックを有する。ヌクレオチドビルディングブロックの10~80%、特に好ましくは20~50%は、式(I)で示されるヌクレオシドーリン酸から形成されたヌクレオチドビルディングブロックである。

によってプライマーとして受け入れられる。 修飾は、例えば糖残越もしくは塩基の別の修 節、または3'ーもしくは5'ー末端級機に付 加的に生じる。

接方法は、必要なビルディングブロックの集中合成(convergent synthesis)を含む。このような方法は、特に高価なヌクレオチドビルディングブロックの収率を高く維持することができるので、特に優れている。

容易に人手でき、自然に生じる8ヌクレオンドをヌクレオンドホスホルアミダイトの合成 に用いることができる。

リン酸エステル甚の位置で修飾されたメクレ オチド配列を合成するために、同一または減 少した反応工程の数と共に、メクレオチド配 列の合成のための固相ホスホルアミダイト法 の周知の長所を利用することができた。

本発明の方法を用いて、配列における全く特定の部位で非常に特定数の修飾を導入することができる。

製基Wは、低分子協造および高分子構造であってよい。好ましい低分子のレポーター分子は色素およびハブテンであり:好ましい高分子群は、例えば、時業、または抗原もしくは抗体のような免疫学的に活性な物質である。特に好ましくは、ハブテンである。例えば、ジゴキシゲニンのような体液中で通常の条件下では生じないものが特に好ましい。ハブテンおよび特に好ましいジゴキシゲニンは、これらを有するヌクレオチド配列の分子はが修飾によってあまり変化せず、例えばゲルクロマトグラフィーにおいて、長さの標準として用いることができるので、免疫学的に活性な物質として特に優れていることが確認されている。

きらに、ヌクレオチド配列の構築に関する本発 明方法は、従来技術と比較して以下の優れた点を 有していることがわかった:

修飾がリン原子の位置で生じるので、相補的 ヌクレオテド配列と共に形成されたヌクレオ テド配列の塩基対は損なわれない。

形成されたヌクレオチド配列はポリメラーゼ

一般に、形成された修飾されたヌクレオチド 配列を用いることができる。例えば、異なる 検出可能な基を退択することができる。

校出可能な基がヌクレオシドホスホルアミダイトに最初から存在しないので、時衆様識または別の感受性レポーター基を用いる場合に予想されるヌクレオチドの化学合成の間の複雑化が回避される。

レポーター分子による立体障害は、オリゴヌ クレオテド合成の収容および効率を減少する ことがある。この欠点は、本発明の方法で回 避される。

試料中の核酸に本質的に相簡的である核酸と試料との接触、他方に相簡的である核酸のハイブリダイゼーションを生起させる条件下での該混合物の処理および検出可能な基の検出による試料中の核酸の検出方法において、式(V)で示されるメクレオチド配列は、試料DNAに相簡的なメクレオチド配列として好部合に用いることができる。検出可能な基の検出は、既知の方法によって行うこ

特開平3-5495 (12)

とができる。検出可能な基が免疫学的に活性な物質である場合、該基は、視点化された免疫学的パートナーと反応し得る。その後、根線を測定する。 本発明の核酸利用の場合、基Wとして、ハブテン、 特にジゴキンゲニンが好ましい。

これらは、一重領核酸から二重領核酸への即案 的合成におけるプライマーとして同等に好適であ る。形成された二重額核酸は、2つの隙のうちい ずれか一方にヌクレオチド配列を含有している。 (実施例)

以下の攻抗例によって、本発明を説明する。 実施例 1

2-(9-フルオレニルメトキシカルポニル)ア ミノエタノール

容量 1 eの丸底フラスコ中、撹拌しながら、ジオキサン300 alに 9 - フルオレニルメトキシカルボニルーNーヒドロ キシスクシンイミドエステル)(Face O - Su)68.0g(約200ミリモル)を溶解した。該透明溶液に、水200 alに溶解したNa,CO。40 pおよびエタノールアミン14.

内で湖下し、温度を約-80~-85℃に維持した。 底加終了後、濃いパルプ状反応混合液を窒温にし、無水エーテル約600mlで希釈して、さらに撹拌し易くした。 室温でさらに 3時間撹拌した後、形成した沈殿物をガラスフィルターで吸引遊過し、エーテルで数回洗浄した。 常圧でエーテルを排水した後、水流ポンプ(vater-jet vacuun)で未反応PCl。、ジイソプロピルアミンおよびピリソンを除去し、次いで、段序した油状物をオイルーポンプパキューム(oil-pump vacuun)(K。48℃/0.35Torr)で分別無留した。 理論収量の36%に相当するホスファン73.49を得た。

3 l P - NMR (ppn)(CHC (1.2): 167.5。 实施例3

2-(9-フルオレニルメトキシカルボニル) T ミノエテルーN, N-ジイソプロピルアミノーホ スホクロリダイト

容量100mlの丸底フラスコ中、無水チトラヒドロフラン30mlにジクロローN,Nージインプロピルアミノーホスファン0.9ml(5ミリモル)

4 mg(238ミリモル)を連続して添加した。すぐに形成したパルプ状(pulpy)反応混合液を、窒混で一般批拌し、翌日、吸引縮過した。未反応のFmoc-O-Su、N-ヒドロキシスクシンイミドおよび目的生成物を含有する結過残渣を酢酸エステルから再結晶した。減圧乾燥した後、純な生成物47.4g(理論収量の78%)を得た。

'H-NMR (ppa)(DMSO): 3.4(a、CH₂O、2H);
3.6(t、CH₂H、2H); 4.2-4.5(a、CH₂OCO+ H [C9]、
2H); 5.2(a [b]、HII、1H); 7.2-7.9(a、芳香族、8H)。
<u>实施例2</u>

<u>ジクロローN, N-ジイソプロピルアミノーホ</u> スファン

容量500xlの滴下翻斗、KPGスターラー、 温度計およびアセトン/ドライアイス浴を装御した容量2lの3つ口丸底フラスコ中、提押しながら、無水エーテル300xl、無水ビリジン81xl およびPCl。87.5xl(1モル)を-70℃に予め冷却した。それに無水エーテル250xl中ジイソプロピルアミン142xl(1モル)を、2時間以

を格解し、これに無水ビリジン0.4㎡を添加した。磁気的に撹拌しながら、この混合液に、無水テトラとドロフラン20㎡に2-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)アミノエタノール(5ミリモル)1.4%を溶解した溶液を、約5時間、ゆっくりと海下した。テトラヒドロフランを分離および排水したビリジン・塩酸塩を吸引超過した後、残存した油状物(2.2%=理論収量の98%)を、ヌクレオシドホスホルアミグイトの製造に直接用いた(実施例4参照)。

灾施例4

5'-0-ジメトキシトリチル-2'-デオキシ チミジン-3'-0-[2-(9-フルオレニルメ トキシカルボニル)アミノエチル]-N,N-ジイ ソプロピルアミノ-ホスファン

a) 容量 100 meの丸底フラスコ中、ジクロロ メタン(Na_aCO_oで基型した)50 meおよびNー エチルーN,Nージイソプロピルアミン2.5 meに 5'-Oージメトキシトリチルー2'ーデオキシチ ミジン2.5g(4.6ミリモル)を溶解した。使い 物で注射器を用いて、これに2-(9-フルオレニルメトキシカルポニル)でミノエチル-N,N-ジイソプロピルアミノーホスホクロリダイト2ml(約5ミリモル)を加えた。窒温で48時間撹拌し、減圧下で蒸発させ、粘稠性の残留物を得た。

担生成物をシリカゲル80[カラム30×2cg、 杉助溶媒:石油エーテル50~70℃/酢酸エチ ル/ジクロロメタン/ピリジン(4:8:8:2)] によるクロマトグラフィーによって初製した。生 成物を含育する面分を集め、溶媒を完全に減圧除 去した。

型論収量の20%に相当する白色の泡状製別物 C. 99を得た。

b) 別法として、撹拌しながら、無水ジオキサン100m&に5'-0-ジメトキシトリチル-2'-デオキシチミジン5.45g(10ミリモル)を溶解した。この溶液に、ハンモト(S. llannoto)、タカク(II. Takaku)[ケミストリー・レターズ(Chenistry Lett.)、1986、1401-1404]に従って調製したビスー(ジイソプロピルアミノ)-クロロホスファ

去した後、認液を濃縮した。阻生成物を、シリカゲル60H[l=24cm、d=4cm;移動溶媒:塩化メチレン/酢酸エチル(5:1)]によるクロマトグラフィーによって粕製した。溶媒の除去後、無色の泡状物を再度得た。これを塩化メチレン10ml中に取り、水冷したn-ヘキサン400mlによって沈殿させた。理論収量の20%に相当する無色粉末の目的生成物1.8gを得た。

2 つのジアステレオマーは、TLCおよび31 P-NMRによって識別することができる。

R (値(C H, C &, / E A = 1:1):0.04、0.15。 3 1 P - NMR (ppa)(CD, CN):146,7、145.8。 実施例 5

d(TpasTpTpTpTpTpTpTpTpasT)の合成

オリゴヌクレオチドの合成は、パイオサーチ・カンパニー(BioSearch Conpany)から入手した完全自動DNAシンセサイザー8600において根準的なプロトコールに従って1マイクロモルの大きさで行った。合成数型は、1マイクロモルのチミツン担体で被覆された反応カラムを装替してお

ン2.78(10ミリモル)、およびトリエチルアミ ン2.1 ag(15ミリモル)をジオキサン100 ad に熔解した溶液を、30分以内で縞下した。反応 の後、移動溶媒として塩化メチレン/酢酸エチル (1:1)を用いる酵園クロマトグラフィーにかけ た。 2 時間後、保護アルゴンガス (protective ga в argon)の存在下、塩化トリエチルアンモニウム の沈殿物を越去し、越波を濃縮した(無色の泡状 物)。さらに単離せずに、形成された5'-0-ジ メトキシトリチルー2"ーデオキシチミジンー3" -O-ビスー(N, N-ジイソプロピルアミノ)ホ スファンを目的生成物に転換した。これについて は、無色の泡状物を低水アセトニトリル100回 中に取り、2-(9-フルオレニルメトキシカル ポニル)アミノエタノール(実施例 L)3gおよびテ トラゾール(昇雄した)35四(5ミリモル)を添加 した。室温で一晩撹拌し、酢酸エチル100g0の 添加によって、反応を停止した。塩化ナトリウム 飽和水溶液で3回加出した後、合わせた有段相を 硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリウムを設

り、第1反応工程において、ジクロロメダン中2 %ジクロロ酢胶溶液で処理して、 5'-OH保護 益(ジメトキシトリテルー)を開裂させた。 譲カラ ムをアセトニトリルで洗浄した後、本発明に従っ てP原子の位置で推飾された実施例4の5'-0 ージメトキシートリフュニルメチルー2' ーデオ キシチミジンー3'-0-[2-(9-フルオレニ ルメトキシカルポニル)アミノエチル]-N,N-ジイソプロピルアミノーホスファンと、出発ヌク レオシドの遊離5'-0H基とをカップリングし、 同時に、アセトニトリル中でテトラゾールによっ て活性化した。3価の形で存在したままであるP 原子を、洗浄を繰り返した後、THF/ルチジン /H,Oにヨウ露を溶解した溶液で酸化すること によって、天然の5価のリン酸エステルに転換し た。次の低水酢酸/ジメチルアミノピリジンによ るキャッピング工程によって、アセチル化による 非-結合の5'-0H-ヌクレオシドを保護した。 この方法によって、正しくない配列の形成が抑制 された。洗浄後、5'-0-ジメトキシトリテル

保証据を繰り返し開裂することによって出発から合成サイクルを再開した。この方法で、最終段階におけるアミノエチル化チミジンーホスホルアミダイト(Tpas)とさらにカップリングを行う前に、非修師ホスホルアミグイト分子を有する8チミジンビルディングブロックを反応配列に輝入した。合成終了後、担体に結合したオリゴヌクレオチドを、設アンモニア水溶液による処理によって解放し、これによって、同時にアミノエチル化リン酸エステルのFace保護・新除去された。結果は、86 ODU/人。。。であった。この類型混合物を以下の条件下でHPLCにかけた。

カラム: モノ(Moso)Q HR 10/10 [ファルマシア(Pharascia)]。

溶雕液 A:水。

溶離液B:0.5N LiC()。

勾配被: 60分間でAから50%Bまで。

溶出液をH₂Oに対して一晩透析した[スペクトレーバー(Spektrapor)、MWCO 1000]。

収量:55 ODU。

水中に取り、蒸留水に対して一吹及折した[スプレクトレーパー(Sprectrapor)、MWCO 100 0]。

収取: II ODU/A....

实施例7

DNA試験における検出限界の比較

HIVに対して特異的な配列を育する3つの同一のオリゴヌクレオチド(3 Baors)のハイブリダイゼーション特性を、クローンしたHIV-DNAフラグメント(HIV-WIL 13ーアイソレートのsas領域由来の954bp Pvu II/Bsl IIフラグメント)に対して試験した。オリゴヌクレオチドの下記部位を、ジゴキシゲニンで根職化した:

- それぞれ、5 末端ウラシルおよび中央部 に位配するウラシル(すなわち、2つのディ グ保護(dis labels)、クラシルのC-5での 塩基保織)、
- それぞれ、5'-末端、3'-末端および中央 部に位置するカラシル(すなわち、3倍のディ グ場職、カラシルのC-5での塩透機臓)、

爽施四6

ジゴキャゲニンによる実施例 5 からのオリゴヌ クレオチドの模様化

0.1 mホウ酸ナトリウム被衝液1 m(pH 8.5) に実施例5からのオリゴマー55 ODU/A.c。を溶解し、ジメチルホルムアミド1 mにジゴキシゲニンー0ースクシニルーアミドカプロン酸ーNーヒドロキシスクシンイミドエステル10 mgを形解した溶液と混合した。この混合液を窒温で18時間提神し、核圧下で蒸発蛇菌し、H.Oに溶解し、生成物を含有する混合液を以下のHPLCで分離した:

カラム:シャンドン・ハイパーシル(Shandon II ypérsil) ODS、25ca× 0.4 ca。

溶脳液A:0.1m酢酸トリエチルアンモニウム 溶液。

溶離液 B: 0.1 g酢酸トリエチルアンモニウム 溶液/イソプロパノール。

勾配被:30分間かけてAから50%Bまで。 生成物圓分を、減圧下で蒸発によって機縮し、

3. それぞれ、5°-末端リン酸エステル段基および中央でに位置するリン酸エステル段基(本 発明に従って操織する、2つのディグ操識/ 分子)。

a)<u>ディグ保護を有するオリゴヌクレオチドのハ</u> <u>イブリダイゼーション</u>顕製法

試料DNAを1μlの容量ずつ一連の希釈系にフィルター上で直接スポットするか、または、アガロースゲル中で分離した後、フィルター上に、20×SSC級衝波を用いるサザーンブロットによって移した。3分間、UV照射によって固定化を行った。

フィルターを以下の条件下で予めハイブリダイ ズした:5×SSC中、40℃で1時間、0.5 %保健試験。以下の条件下で、ディグ保臓化した オリゴヌクレオチドとの次のハイブリダイゼーションを行った:5×SSC中、4℃で一晩、0.5 %保護試薬、ハイブリダイゼーション溶液1 alb たりオリゴヌクレオチド200mg。

次いで、フィルターを、2×55C、0.1%

SDS中、40℃で10分間、4回洗浄した。 ッゴキッゲニンに対するPOD-機能化抗体を 用いて、非放射性操縦化および検出装配[ベーリ ンガー・マンハイム・ゲゼルシャフト・ミット・ ベシュレンクテル・ハフツング(Boehringer Nann heim GabH)]に類似の検出を行った。

スポット/ブロットされた試料DNAの検出限 昇は、

- (1)2倍塩基機識化オリゴヌクレオチドで10 ng、
- (2)3倍塩括振線化オリゴヌクレオチドで10 ng、
- (3)リン酸エステルによって 2 倍禄職化された オリゴヌクレオチドで 1~ | Ong であった。

特許出願人 ベーリンガー・マンハイム・ゲゼル シャフト・ミット・ベシュレンクテル・ ハフツング

代 理 人 弁理士 青 山 葆 ほか」名

第1頁の統き

7 明 者 クラウス・ミューレゲ ドイツ連邦共和国8121ポリンク、レーメルストラーセ7番ル
 7 明 者 ヘルベルト・フォン・ ドイツ連邦共和国8120パイルハイム、イン・デル・アウ21 デル・エルツ 番
 7 の発 明 者 ハンスーゲオルグ・パ ドイツ連邦共和国8132トウーツインク、トラウビンゲルー